

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI FARMACEUTIC VETERINAR

COLIDEM, 200 mg /ml, soluție orală, pentru porci și găini (pui carne, găini de reproducție, găini ouătoare, tineret înlocuire)

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml Colidem conține:

Substanța activă:

Colistina sulfat 200 mg

Excipienti:

Benzoat de sodiu (E211) 1 mg

Pentru lista completă a excipientilor vezi pct. 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală, limpede de culoare galbuie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii ţintă

Porci, găini (pui carne, găini de reproducție, găini ouătoare, tineret înlocuire).

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ţintă

Produsul este indicat la porci și gaini (pui carne, gaini de reproducție, găini ouătoare, tineret înlocuire) în tratamentul și metafilaxia bolilor infecțioase cauzate de bacterii *E.Coli* neinvazive susceptibile la colistina.

Înainte de tratamentul metafilactic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.

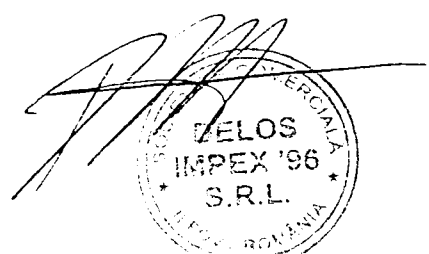
4.3. Contraindicații

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

A nu se utiliza la cai, în special la mânji, întrucât colistina, din cauza modificării echilibrului microflorei gastrointestinale, ar putea duce la dezvoltarea colitei asociate cu administrarea de antimicrobiene (colita X), asociată de obicei cu *Clostridium difficile*, care poate fi letală.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie ţintă

Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor Gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței. Acești factori indică faptul că nu se recomandă o durată de tratament mai lungă decât cea indicată la pct. 4.9, care să ducă la o expunere inutilă.



4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A nu se utilizează colistina ca înlocuitor pentru bunele practici de gestionare.

Colistina este un medicament de ultimă instanță în medicina umană pentru tratamentul infecțiilor cauzate de anumite bacterii multirezistente. Pentru a reduce la minimum orice risc potențial asociat cu utilizarea pe scară largă a colistinei, folosirea acesteia trebuie restrânsă la tratamentul sau la tratamentul și metafilaxia bolilor și nu trebuie utilizată pentru profilaxie.

Ori de câte ori este posibil, colistina trebuie utilizată numai pe baza testelor de susceptibilitate.

Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor din RCP poate duce la eșecul tratamentului și creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la colistină.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la polimixine trebuie să evite contactul cu produsul.

Pentru a se preîntâmpina orice efecte neplăcute, la manipularea produsului, se recomandă purtarea echipamentului de protecție.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat medicului și arătați-i prospectul produsului sau eticheta. Manifestările serioase de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însotite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu sunt cunoscute.

4.7. Utilizare în perioada de gestație și lactație sau în perioada de ouat

În urma studiilor efectuate pe animalele de laborator, întrucât produsul se absoarbe în cantități neglijabile din tractul intestinal, nu s-au observat efecte teratogene, embriotoxicice sau maternotoxicice, produsul se poate utiliza în siguranță.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Prezintă efect de potențare și sinergism cu antibioticele beta-lactamice și cu antibioticele cu acțiune bacteriostatică (tetracicline, macrolide).

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

La găini se administrează per os în apă de băut în doză de 0,01 ml – 0,025 ml Colidem (aproximativ 38.000 UI – 95.000 UI colistina sulfat) / kg greutate corporala/zi, timp de 3 - 5 zile consecutive.

La porci se administrează per os în apă de băut în doză de 0,01 ml – 0,025 ml Colidem (aproximativ 38.000 UI – 95.000 UI colistina sulfat) / kg greutate corporala/zi, timp de 3 – 5 zile consecutive.

Durata de tratament nu trebuie să depășească 7 zile. Durata tratamentului trebuie limitată la timpul minim necesar pentru tratarea bolii.

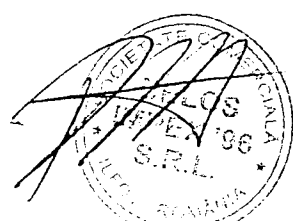
Pentru a se obține o dozare cât mai exactă, se poate utiliza următoarea formulă:

ml Colidem / kg greutate corporala x greutatea corporală

medie a animalelor de tratat (kg)

Consumul mediu zilnic de apă (litri) animal

= ml Colidem / litru apă



Pe toată durata tratamentului, animalele trebuie să bea numai apă medicamentată. Pentru a se asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului. Consumul de apă este dependent de condițiile clinice ale animalelor. De aceea, pentru a obține doza corectă, concentrația în apă va trebui ajustată.

4.10. Supradoxarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Datorită faptului că se absoarbe în cantități foarte mici din tractusul gastrointestinal, nu există pericolul de intoxicație. Se vor respecta dozele recomandate.

4.11. Timp de aşteptare

Carne și organe : 2 zile

Ouă: zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiinfectioase intestinale, antibiotice.

Codul veterinar ATC: QA07AA10

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Colistina sau polimixina E este un antibiotic care face parte din grupa polimixinelor, care sunt decapeptide N-monoacetilate și este produsa de *Bacillus polymyxa* var. *Colistinus*, având acțiune bactericidă. Colistina își exercită acțiunea bactericidă prin interacțiunea cu procesele oxidative ale metabolismului celulei bacteriene și cu fosfolipidele prezente în structura membranei celulei bacteriene, căreia îi perturbă funcțiile biologice.

Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor Gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței.

5.2. Particularități farmacocinetice

Biodisponibilitate: Colistina este foarte puțin absorbită din tractul gastrointestinal, aceasta acționând preponderent local. Concentrațiile în plasma sunt nesemnificative, cantități mari și persistente sunt prezente în diferite segmente ale tubului digestiv, dar mai ales în cecum și colon și mai puțin în stomac.

Absorbție: După administrare pe cale orală colistina se absoarbe foarte greu de la nivelul tractului gastrointestinal și de aceea se utilizează pentru acțiunea bactericidă pe care o exercită asupra bacteriilor care se dezvoltă la acest nivel. Poate să treacă în cantități mici prin membranele celulare atunci când acestea sunt inflamate.

Biotransformare: Colistină suferă biotransformare la nivelul tractului gastrointestinal.

Eliminare: Prin fecale se elimină în proporție de 40% în formă activă, restul de 60% se fixează de fosfolipidele și lipozaharidele bacteriilor.

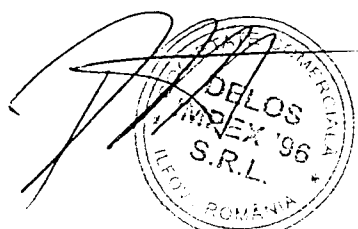
6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Apă purificată

Benzoat de sodiu

Simeticonă



6.2. Incompatibilități

Fiind un produs medicinal veterinar cu administrare orală, care nu se absoarbe din tractul gastrointestinal, se va evita administrarea împreună cu alte produse medicinale veterinar de uz oral care conțin ioni metalici bivalenti (de exemplu săruri de calciu, fier sau magneziu). În vitro activitatea antibacteriană a colistinei este inhibată la 10^{-3} mol clorură de calciu.

Incompatibilitate cu ampicilina.

6.3. Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după diluare în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Produsul Colidem se păstrează în ambalajul original, la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de îngheț și lumina solară directă.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din PE-HD x 100 ml, 500 ml, 1000 ml și bidone din PE-HD x 5 litri, 10 litri și 20 litri, închise cu capac din polietilenă de înaltă densitate, autosigilant.

Ambalaj secundar: cutie de carton x 20 flacoane x 500 ml, cutie de carton x 12 flacoane x 1 litru.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.714.460.

e-mail: office@delosmedica.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110212

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REINNOIRII AUTORIZAȚIEI

10.05.2006/24.08.2011.

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Octombrie 2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinară.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din polietilena de înaltă densitate 100 ml, x 500 ml, x 1000 ml
 Bidon din polietilena de înaltă densitate x 5 litri, x 10 litri, x 20 litri

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COLIDEM, 200 mg /ml, soluție orală pentru porci și găini (pui carne, găini de reproducție, găini ouătoare, tineret înlocuire).

Colistina sulfat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml produs contine:

Substanța activă:

Colistina sulfat 200 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală, limpede, de culoare galbuie.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, 500 ml, 1000 ml, 5 litri, 10 litri, 20 litri

5. SPECII ȚINTĂ**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 2 zile

Ouă: zero zile

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/anul

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după diluare în apă de baut conform indicatiilor: 24 ore.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de inghet și lumina solară directă.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPA CAZ

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110212

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton x 20 flacoane x 500 ml

Cutie din carton x 12 flacoane x 1litru

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COLIDEM, 200 mg /ml, soluție orală pentru porci și găini (pui carne, găini de reproducție, găini ouatoare, tineret înlocuire)

Colistina sulfat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml produs conține:

Colistina sulfat 200 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală, limpude, de culoare galbuie.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie din carton x 20 flacoane x 500 ml

Cutie din carton x 12 flacoane x 1litru

5. SPECII ȚINTĂ**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 2 zile

Ouă: zero zile

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/anul

Perioada de valabilitate dupa prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar dupa diluare in apa de băut conform indicatiilor: 24 ore.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de, îngheț și lumina solară directă.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPA CAZ

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Oțopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110212

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

COLIDEM

200 mg /ml, soluție orală,

pentru porci și găini (pui carne, găini de reproducție, găini ouătoare, tineret înlocuire)

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIIOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE:

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Colidem, 200 mg /ml, soluție orală pentru porci și găini (pui carne, găini de reproducție, găini ouătoare, tineret înlocuire).

Colistina sulfat

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml Colidem contine:

Substanța activă:

Colistina sulfat 200 mg

Excipienti:

Benzoat de sodiu (E211)..... 1 mg

4. INDICAȚII

Produsul este indicat la porci și gaini (pui carne, gaini de reproducție, gaini ouătoare, tineret înlocuire) în tratamentul și metafilaxia bolilor infecțioase cauzate de bacterii E.Coli neinvazive susceptibile la colistina.

Inainte de tratamentul metafilactic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanta activă sau la oricare dintre excipienti.

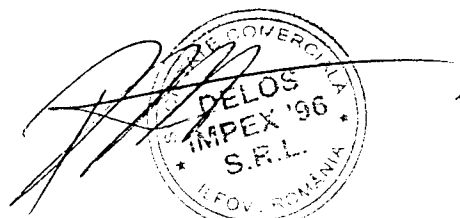
A nu se utiliza la cai, în special la mânji, întrucât colistina, din cauza modificării echilibrului microflorei gastrointestinale, ar putea duce la dezvoltarea colitei asociate cu administrarea de antimicrobiene (colita X), asociată de obicei cu *Clostridium difficile*, care poate fi letală.

6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute.

7. SPECII ȚINTĂ

Porci și gaini (pui carne, gaini de reproducție, gaini ouătoare, tineret înlocuire).



8. DOZE, MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

La găini se administrează per os în apa de băut în doză de 0,01 ml – 0,025 ml Colidem (38.000 UI – 95.000 UI colistina sulfat) / kg greutate corporală/zi, timp de 3-5 zile consecutive.

La porci se administrează per os în apa de băut în doză de 0,01 ml – 0,025 ml Colidem (38.000 UI – 95.000 UI colistina sulfat) / kg greutate corporală/zi, timp de 3 – 5 zile consecutive.

Durata de tratament nu trebuie să depășească 7 zile.

Durata tratamentului trebuie limitată la timpul minim necesar pentru tratarea bolii.

Pentru a se obține o dozare cât mai exactă, se poate utiliza următoarea formulă:

ml Colidem / kg greutate corporală/zi x greutatea corporală

medie a animalelor de tratat (kg)

= ml Colidem / litru apă

Consumul mediu zilnic de apă (litri) animal

Consumul de apă este dependent de condițiile clinice ale animalelor. De aceea, pentru a obține doza corectă, concentrația în apă va trebui ajustată.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pe toată durata tratamentului animalele trebuie să bea numai apă medicamentată. La fiecare 24 ore se prepară apă medicamentată proaspătă.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe : 2 zile

Ouă: zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de inghet și lumină solară directă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Închideți bine flaconul după fiecare utilizare.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după diluare în apă de băut conform indicatiilor: 24 ore.

A nu se utilizează după data de expirare menționată pe etichetă.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atentionari speciale pentru fiecare specie țintă

Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor Gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței. Acești factori indică faptul că nu se recomandă o durată de tratament mai lungă decât cea indicată care să ducă la o expunere inutilă.



Precautii speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A nu se utilizează colistina ca înlocuitor pentru bunele practici de gestionare.

Colistina este un medicament de ultimă instanță în medicina umană pentru tratamentul infecțiilor cauzate de anumite bacterii multirezistente. Pentru a reduce la minimum orice risc potential asociat cu utilizarea pe scară largă a colistinei, folosirea acesteia trebuie restrânsă la tratamentul sau la tratamentul și metafilaxia bolilor și nu trebuie utilizată pentru profilaxie.

Ori de câte ori este posibil, colistina trebuie utilizată numai pe baza testelor de susceptibilitate.

Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor din RCP poate duce la eșecul tratamentului și creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la colistină.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la polimixine trebuie să evite contactul cu produsul.

Pentru a se preîntâmpina orice efecte neplăcute, la manipularea produsului se recomandă purtarea echipamentelor de protecție.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat medicului și arătați-i prospectul produsului sau eticheta. Manifestările serioase de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

Utilizare în perioada de gestație și lactație sau în perioada de ouat

În urma studiilor efectuate pe animalele de laborator, întrucât produsul se absoarbe în cantități neglijabile din tractul intestinal, nu s-au observat efecte teratogene, embriotoxicice sau maternotoxicice, produsul se poate utiliza în siguranță.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Prezintă efect de potențare și sinergism cu antibioticele beta-lactamice și cu antibioticele cu acțiune bacteriostatică (tetracicline, macrolide).

Supradoxarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Datorită faptului că se absoarbe în cantități foarte mici din tractusul gastrointestinal, nu există pericolul de intoxicație. Se vor respecta dozele recomandate.

Incompatibilități

Fiind un produs medicinal veterinar cu administrare orală, care nu se absoarbe din tractusul gastrointestinal, se va evita administrarea împreună cu alte produse medicinale veterinare de uz oral care conțin ioni metalici bivalenti (de exemplu săruri de calciu, fier sau magneziu). In vitro activitatea antibacteriană a colistinei este inhibată la 10^{-3} mol clorură de calciu).

Incompatibilitate cu ampicilina.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.



14. DATA ULTIMEI APROBĂRI A PROSPECTULUI

Octombrie 2016

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Ambalaj primar:

Flacoane din polietilena de inalta densitate x 100 ml, 500 ml, 1000 ml și bidoane din polietilenă de înaltă densitate x 5 litri, 10 litri, 20 litri, închise cu capac din polietilenă de înaltă densitate, autosigilant.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 20 flacoane x 500 ml

Cutie de carton x 12 flacoane x 1 litru.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

